

## REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DAS FINANÇAS	<p><a href="#">Despacho n.º 8323/2018 - Diário da República n.º 164/2018, Série II de 2018-08-27</a> <b>Finanças - Unidade Técnica de Acompanhamento de Projetos</b> Término dos contratos de gestão dos hospitais de Vila Franca de Xira e de Loures</p>
MINISTÉRIOS DA JUSTIÇA E SAÚDE	<p><a href="#">Despacho n.º 8324/2018 - Diário da República n.º 164/2018, Série II de 2018-08-27</a> <b>Justiça e Saúde - Gabinetes da Ministra da Justiça e do Ministro da Saúde</b> Nomeia membro da Comissão de Avaliação de Medicamentos o Dr. Nuno Miguel Martinho Jones Oliveira Gonçalves</p>
INFARMED	<p><a href="#">Circular Normativa Conjunta de 24-08-2018 DGS/ACSS/Infarmed/INSA/SPMS - Realização de testes rápidos (testes point of care) de rastreio de infeções por VIH, VHC e VHB – 2</a> O Despacho n.º 2522/2018, de 1 de março, publicado no D.R II série, n.º 50 de 12 de março, veio prever a possibilidade de realização de testes rápidos (testes point of care) de rastreio de infeções por vírus da imunodeficiência humana (VIH), vírus da hepatite C (VHC) e vírus da hepatite B (VHB) nas farmácias comunitárias e nos laboratórios de patologia clínica/análises clínicas, estabelecendo o seu n.º 2 que é elaborado um normativo técnico e organizacional, relativo à realização dos referidos testes.</p> <p><a href="#">Listagem dos Testes Rápidos notificados e comercializados pelos distribuidores</a></p> <p><a href="#">Orientações para a instrução de pedidos de AUE de alergenicos de diagnóstico</a></p> <p><a href="#">Processos de Revisão Excepcional de Preço de Medicamentos com decisão do Secretário de Estado da Saúde (SES) – Agosto 2018</a></p> <p><a href="#">Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto -Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto - pedidos de autorização de introdução no mercado de medicamentos genéricos</a></p>
SPMS	<p><a href="#">Lista de Entrada em Vigor de CPA (27-08-2018)</a></p>
COMISSÃO EUROPEIA	<p><a href="#">Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 1 de julho de 2018 a 31 de julho de 2018[Publicado nos termos do artigo 13.o ou do artigo 38.o do Regulamento (CE) n.o 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho]</a></p>
COMITÉ PERMANENTE DOS ESTADOS DA EFTA	<p><a href="#">Medicamentos — Lista de autorizações de introdução no mercado concedidas pelos Estados EEE/EFTA no segundo semestre de 2017</a></p>
EMA	<p><b>Human and Veterinary Medicines   <a href="#">EU regulatory network reflection paper on the availability of authorised medicinal products for human and veterinary use</a></b></p> <p><b>Human and Veterinary Medicines   <a href="#">EU regulatory network reflection paper on the availability of authorised medicinal products for human and veterinary use</a></b></p>

---

**Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [List of substances and products subject to worksharing for signal management](#) (updated)**

**Human Medicines | Regulatory and procedural guideline: [IRIS quick guide to registration version 1.3](#) (updated)**

---